INTERNATIONAL SEARCH REPORT

al Application No PCT/EP 00/07950

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C01D3/00 C01D3/26

CO1F11/22

C01F5/28

B01J2/30

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) COID COIF B01J IPC 7

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Data

. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
ategory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	
· · · ·	US 4 806 332 A (MIKI NOBUHIRO) 21 February 1989 (1989-02-21) cited in the application column 1, line 15 - line 55; example 1	1-7
Y	US 3 290 158 A (J.M. HUBER CORP., LOCUST, N.J., USA) 6 December 1966 (1966-12-06) column 1, line 15 - line 71	1-7
Α	US 3 279 992 A (MONSANTO CO., DELAWARE, USA) 18 October 1966 (1966-10-18) column 2, line 31 - line 61 column 2, line 69 -column 3, line 19	1-7

X Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.
Particle Property of the actual completion of the actual categories of cited documents: A' document defining the general state of the act which is not considered to be of particular relevance. E' earlier document but published on or after the international filing date. L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified). O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed.	 "T" later document published after the international filing date or pnortly date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
12 December 2000	29/12/2000
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
Name and halling adverse and Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax. (+31–70) 340–3016	Siebel, E

INTERNA DNAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 00/07950

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category ·	Cliation of document, with indication where appropriate of the relevant passages	Helevant to claim No
(J. AIGUEPERSE. P. MOLLARD, D. DEVILLIERS, M. CHEMLA, R. FARON, R. ROMANO, J.P. CUER: "Fluorine Compounds, Inorganic" ULLMANN'S ENCYCLOPEDIA OF INDUSTRIAL CHEMISTRY, vol. All, 1988, pages 329-331, XP002155234	8
	Weinheim the whole document	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

International Application No
PCT/EP 00/07950

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 4806332	Α	21-02-1989	NONE	
US 3290158	Α	06-12-1966	NONE	
US 3279992	Α	18-10-1966	NONE	

|--|

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

les Aktenzeichen PCT/EP 00/07950

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C01D3/00 C01D3/26 C01F11/22 C01F5/28 B01J2/30

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprufstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK - 7 - C01D - C01F - B01J

Recherchierte aber nicht zum Mindestprufstoff gehörende Veröffentlichungen, soweil diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Wahrend der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Data

(ategorie°	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr
Y	US 4 806 332 A (MIKI NOBUHIRO) 21. Februar 1989 (1989-02-21) in der Anmeldung erwähnt Spalte 1, Zeile 15 - Zeile 55; Beispiel 1	1-7
Y	US 3 290 158 A (J.M. HUBER CORP., LOCUST, N.J., USA) 6. Dezember 1966 (1966-12-06) Spalte 1, Zeile 15 - Zeile 71	1-7
Α	US 3 279 992 A (MONSANTO CO., DELAWARE, USA) 18. Oktober 1966 (1966-10-18) Spalte 2, Zeile 31 - Zeile 61 Spalte 2, Zeile 69 -Spalte 3, Zeile 19	1-7
	-/	

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist 'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Pnortfätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführ!) 'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieh! 'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Pnortfätsdatum veröffentlicht worden ist 	werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenbenchts
12. Dezember 2000	29/12/2000
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmachtigter Bediensteter
Europäisches Patentami, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Siebel, E

1

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 00/07950

	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategone	Bezeichnung der Veröffentlichung soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr Anspructi Nr
X	J. AIGUEPERSE, P. MOLLARD, D. DEVILLIERS, M. CHEMLA, R. FARON, R. ROMANO, J.P. CUER: "Fluorine Compounds, Inorganic" ULLMANN'S ENCYCLOPEDIA OF INDUSTRIAL CHEMISTRY, Bd. All, 1988, Seiten 329-331, XP002155234 Weinheim das ganze Dokument		8

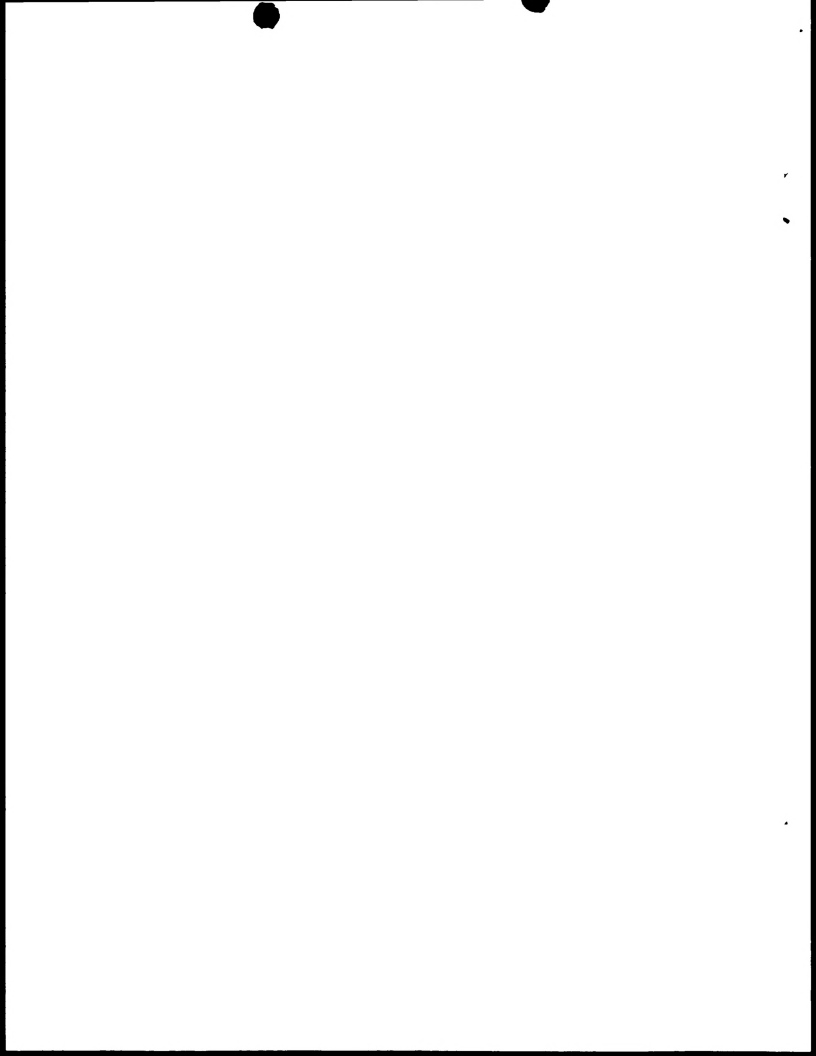
1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 00/07950

Im Recherchenberich angeführtes Patentdokur		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patenttamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4806332	Α	21-02-1989	KEINE	
US 3290158	Α	06-12-1966	KEINE	
US 3279992	Α	18-10-1966	KEINE	



PATENT COOPERATION TREATY

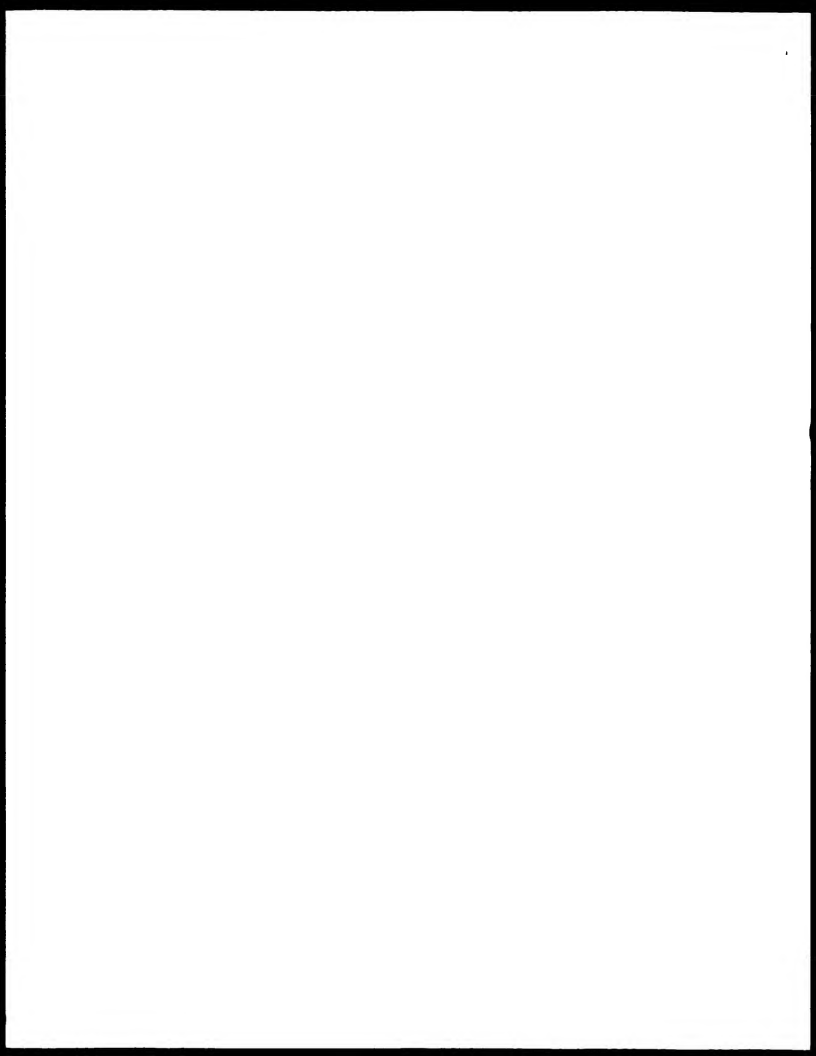
From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT	To:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2) Date of mailing:	Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
01 March 2001 (01.03.01)	in its capacity as elected Office
International application No.: PCT/EP00/07950	Applicant's or agent's file reference: RDH29699 PCT
International filing date: 16 August 2000 (16.08.00)	Priority date: 19 August 1999 (19.08.99)
Applicant: KLINGENBERG, Andreas	
1. The designated Office is hereby notified of its election made in the demand filed with the International preliminary 04 January 20 In a notice effecting later election filed with the International preliminary of 19 months from the priority of Rille 32.2(b).	date or, where Rule 32 applies, within the time limit under
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer: J. Zahra Telephana Na. (41, 22) 228 82 28



PATENT COOPERATION TREATY

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	To:
. . .	1
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE	RICKER, Mathias Bardehle, Pagenberg, Dost,
(PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)	Altenburg, Geissler, Isenbruck Galileiplatz 1 81679 München ALLEMAGNE
Date of mailing (day month/year) 21 August 2001 (21.08.01)	
Applicant's or agent's file reference R29699PC RI/peh	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No.	International filing date (day/month/year)
PCT/EP00/07950	16 August 2000 (16.08.00)
1. The following indications appeared on record concerning: the applicant the inventor	the agent the common representative
Name and Address	State of Nationality State of Residence
STURM, Christoph	
Honeywell Holding AG	Telephone No.
Kaiserleistrasse 39 D-63067 Offenbach am Main	069 80 64 449
Germany	Facsimile No.
	069 80 64 937
	Teleprinter No.
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the	
X the person the name the add	ress the nationality the residence
Name and Address	State of Nationality State of Residence
RICKER, Mathias	
Bardehle, Pagenberg, Dost, Altenburg, Geissler, Isenbruck	Telephone No.
Galileiplatz 1	089 928 050
81679 München Germany	Facsimile No.
Germany	089 928 05444
	Teleprinter No.
3. Further observations, if necessary:	•
g. Farther observations, it necessary.	
4. A copy of this notification has been sent to:	
4. A copy of this nothication has been sent to.	
the receiving Office	the designated Offices concerned
the International Searching Authority	X the elected Offices concerned
X the International Preliminary Examining Authority	other:
	A
The International Bureau of WIPO	Authorized officer
34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	k ÖNIG Elisabeth
Faccimile No. : (41, 22), 740, 14, 35	Telephone No.: (41, 22) 338 83 38



(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



. HEREN BENDIN IN OLDEN BEDEL HERE HEREN BENEL BEREITE BEREITE HEREN DER LEGEN BEREITE BEREITE BEREITE BEREITE

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 1. März 2001 (01.03.2001)

PC₁

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/14253 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C01D 3/00, 3/26, C01F 11/22, 5/28, B01J 2/30
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/07950
- (22) Internationales Anmeldedatum: 16. August 2000 (16.08.2000)
- (25) Einreichungssprache: Deutsch
- (26) Veröffentlichungssprache: Deutsch
- (30) Angaben zur Priorität: 199 39 353.2 19. August 1999 (19.08.1999) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): HONEYWELL SPECIALTY CHEMICALS SEELZE GMBH [DE/DE]: Wunstorfer Strasse 40, D-30926 Seelze (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KLINGENBERG, Andreas [DE/DE]; Mühlenbergsweg 99, D-30823 Garbsen (DE).
- (74) Anwalt: STURM, Christoph; Honeywell Holding AG, Kaiserleistrasse 39, D-63067 Offenbach am Main (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten inationali: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH. GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW). eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM). europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist: Veroffentlichung wird wiederholt, falls Anderungen eintreffen.

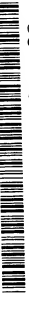
Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: FLOWABLE ALKALINE FLUORIDES AND ALKALINE EARTHS FLUORIDES

(54) Bezeichnung: RIESELFÄHIGE ALKALI- UND ERDALKALIFLUORIDE

(57) Abstract: A mixture, comprising an alkaline fluoride or an alkaline earths fluoride or a mixture from two or more thereof and 2 % by weight or less of silicic acid, preferably pyrogenic silicic acid. Also disclosed are the production method and the use of said mixture in the production of high-purity metals, in silver soldering, as a catalyst in the conversion of organic compounds and as a fluorination agent for organic compounds.

(57) Zusammenfassung: Gemisch, umfassend ein Alkalifluorid oder ein Erdalkalifluorid oder eine Mischung aus zwei oder mehr davon und 2 Gew.-% oder weniger Kieselsäure, vorzugsweise pyrogene Kieselsäure, Verfahren zu dessen Herstellung und dessen Verwendung bei der Herstellung von hochreinen Metallen, beim Silberlöten, als Katalysator bei der Umsetzung organischer Verbindungen und als Fluorierungsmittel für organische Verbindungen.



•	

- 1 -

5

Rieselfähige Alkali- und Erdalkalifluoride

10

15

20

25

Die vorliegende Erfindung betrifft rieselfähige Alkalisluoride, Erdalkalisluoride oder Mischungen aus zwei oder mehr davon, ein Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung bei der Herstellung von hochreinen Metallen, beim Silberlöten, als Katalysator bei der Umsetzung organischer Verbindungen und als Fluorierungsmittel für organische Verbindungen.

Alkali- und Erdalkalifluoride stellen wichtige Chemikalien mit vielseitigen industriellen Anwendungen dar. So wird beispielsweise wasserfreies Kaliumfluorid als Flußmittel bei der Herstellung von hochreinen Metallen, beim Silberlöten, als Katalysator in der organischen Synthese und als Fluorierungsmittel für organische Verbindungen eingesetzt.

Wasserfreies Kaliumfluorid hat bei Raumtemperatur das Bestreben in die thermodynamisch stabileren höheren Hydrate (KF * 2H₂O; KF * 4H₂O) überzugehen. Die Substanz ist somit stark hygroskopisch, so daß beim Gebrauchen dieser Substanz der Umgebungsfeuchte große Aufmerksamkeit gewidmet werden muß.

Eine weitere unerwünschte Eigenschaft des Kaliumfluorids ist dessen Verhärtungsneigung. Das direkt nach der Produktion zunächst vollkommen fließfähige Kaliumfluorid verhärtet innerhalb sehr kurzer Zeit und nimmt eine

WO 01/14253 PCT/EP00/07950 - 2 -

Konsistenz an, die pappigem, klumpigem Schnee vergleichbar ist. Beim Abpacken in PE-Innenverpackung mit Umkarton oder Fibertrommel nimmt das KF die Form des Kartons bzw. der Trommel an und behält diese Form auch nach Entfernen derselben. Die Handhabung des KF, beispielsweise beim Befüllen eines Reaktionsbehälters über eine Mannlochöffnung wird durch diese Eigenschaft stark erschwert. Zur Verhinderung der Verbackung von z.B. Kaliumfluorid wurden bislang zu feinen Pulvern vermahlene Stoffe, wie z.B. Talk, Glimmer, Kieselgur, Hydroxyapatit, Natriumsulfat, Stearinsäure oder Natriumpolyacrylat in Mengen von einigen Gew.-%, bezogen auf das Gemisch aus Fluorid und Zusatzstoff, verwendet, wie dies im einleitenden Teil der US 4 806 332 beschrieben ist. Die gewünschte Reduzierung der Verbackungsneigung macht jedoch die Zugabe einiger Gewichtsprozent der genannten Stoffe notwendig, so daß das resultierende Alkali- oder Erdalkalifluorid, insbesondere KF, stark verunreinigt wird und die Reinheitsanforderungen von einem Gehalt von > 99 Gew.-% Alkali- und/oder Erdalkalifluorid für manche Anwendungen, z.B. bei der Herstellung hochreiner Metalle, nicht mehr erfüllt werden können. Weiterhin müssen diese Zusätze zur Entfaltung ihrer Wirkung im Endprodukt homogen verteilt werden, was sich bei den notwendigen großen Mengen als unpraktikabel erwiesen hat.

20

25

30

10

15

Ein weiterer Vorschlag zur Verhinderung der Verbackung von Kaliumfluorid wird in der oben bereits erwähnten US 4 806 332 gemacht. Diese beschreibt ein Verfahren zur Verhinderung der Verfestigung von wasserfreiem Kaliumfluorid, wobei das Kaliumfluorid mit gasförmigen Kohlendioxid in Kontakt gebracht wird und dieses absorbiert.

In Anbetracht des obigen Standes der Technik lag eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung darin, ein alternatives Verfahren zur Herstellung von rieselfähigen, vorzugsweise wasserfreien Alkali- und/oder Erdalkalifluoriden sowie diese rieselfähigen Materialien an sich bereitzustellen. Das erfindungsgemäße

Verfahren sollte einfach durchzuführen sein und es erlauben ein Produkt herzustellen, das über mehrere Monate rieselfähig bleibt.

- 3 -

Diese Aufgabe wurde durch das erfindungsgemäße Verfahren und die daraus resultierenden Produkte gelöst.

Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung ein Gemisch, umfassend ein Alkalifluorid oder ein Erdalkalifluorid oder eine Mischung aus zwei oder mehr davon und 2 Gew.-% oder weniger Kieselsäure, vorzugsweise pyrogener Kieselsäure, sowie ein Verfahren zur Herstellung eines Gemisches, dadurch gekennzeichnet, daß getrocknetes Alkalifluorid oder getrocknetes Erdalkalifluorid oder eine Mischung aus zwei oder mehr davon mit 2 Gew.-% oder weniger, bezogen auf das Gesamtgewicht des Gemischs, Kieselsäure vermischt wird.

10

25

30

Bezüglich des erfindungsgemäß eingesetzten Alkali- und/oder Erdalkalifluorids existieren keine besonderen Beschränkungen. Vorzugsweise betrifft die vorliegende Erfindung Gemische, die Lithiumfluorid, Natriumfluorid, Kaliumfluorid, Magnesiumfluorid und/oder Calciumfluorid, weiter bevorzugt Kaliumfluorid umfassen. Vorzugsweise liegt der Gehalt an Alkali- und/oder Erdalkalifluorid, insbesondere Kaliumfluorid, bei mindestens 99 Gew.-%, weiter bevorzugt bei mindestens 99,5 Gew.-%.

Das erfindungsgemäße Gemisch enthält ferner Kieselsäure, vorzugsweise pyrogene Kieselsäure, weiter bevorzugt hydrophobierte pyrogene Kieselsäure, die insbesondere einen Siliciumdioxidgehalt von mehr als 99,8 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Kieselsäure, aufweist. Derartige Kieselsäuren sind im allgemeinen hochdispers und weisen eine sehr hohe spezifische BET-Oberfläche von ungefähr 50 bis 400 m²/g, vorzugsweise ungefähr 150 bis ungefähr 400 m²/g und insbesondere ungefähr 250 bis 400 m²/g auf. Derartige Kieselsäure besteht aus amorphen, vorzugsweise kugelförmigen Teilchen mit einem Durchmesser im

- 4 -

Bereich von 27 bis 40 nm, vorzugsweise 10 bis 20 nm. Derartige hochdisperse. auch amorphe pyrogene Kieselsäure genannt, ist unter dem Handelsnamen Aerosil[®] kommerziell erhältlich, wobei unter den hochdispersen Kieselsäuren wiederum solche bevorzugt sind, die beispielsweise mit Silanen, wie z.B. Dichlordimethylsilan, hydrophobiert wurden. Im einzelnen sind zu nennen: Aerosil® 150, Aerosil® 200, Aerosil® 130. Aerosil® 300, Aerosil® OX50. Aerosil® TT600, Aerosil® MOX80, Aerosil® MOX170. Aerosil[®] COK84 und Aerosil[®] R972, wobei unter diesen Aerosil[®] R972 bevorzugt ist. Ferner können die kommerziell erhältlichen Kieselsäuren, die unter dem Handelsnamen Sipernat® der Firma Degussa und Cab-O-Sil® vertrieben werden, eingesetzt werden.

10

15

20

25

30

Der Gehalt an Kieselsäure im erfindungsgemäßen Gemisch beträgt erfindungsgemäß bis zu 2 Gew.-%, vorzugsweise bis zu 1 Gew.-%, weiter bevorzugt bis zu 0,5 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht des Gemisches.

Ein besonders bevorzugtes erfindungsgemäßes Gemisch weist 99 bis 99,8 Gew.- % Kaliumfluorid und 0,2 bis 1 Gew.- % Kieselsäure der oben definierten Art auf.

Für mehrere der angestrebten weiteren Verwendungen ist es erfindungsgemäß erwünscht, daß das Gemisch praktisch wasserfrei ist, d.h. einen Wassergehalt nach der Sprühtrocknung von weniger als 0,3 Gew.-%, vorzugsweise weniger als 0,2 Gew.-% und insbesondere weniger als 0,1 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht des Gemischs, aufweist.

Im erfindungsgemäßen, eingangs bereits beschriebenen Verfahren zur Herstellung des erfindungsgemäßen Gemischs werden das Alkali- und/oder Erdalkalifluorid in getrockneter Form eingesetzt, wobei es bezüglich der Trocknungsverfahren für diese Fluoride keine besonderen Beschränkungen gibt. Im einzelnen zu nennen sind: Vakuumtrocknung, Umlufttrocknung, Wirbelschichttrocknung und

Sprühtrocknung wobei die Sprühtrocknung einer Lösung, die das Alkali- und/oder Erdalkalifluorid umfaßt, bevorzugt ist. Eine derartige Sprühtrocknung wird nach dem aus dem Stand der Technik bekannten Verfahren durchgeführt, wobei die Eintrittstemperatur der Sprühtrocknung im Bereich von vorzugsweise 300 °C bis 600 °C und die Austrittstemperatur im Bereich von 130 bis 190 °C, vorzugsweise 150 bis 170 °C liegt.

Darüber hinaus betrifft die vorliegende Erfindung auch die Verwendung eines erfindungsgemäßen bzw. erfindungsgemäß hergestellten Gemischs bei der Herstellung von hochreinen Metallen, insbesondere Tantal, beim Silberlöten, als Katalysator bei der Umsetzung organischer Verbindungen und als Fluorierungsmittel für organische Verbindungen, insbesondere für aromatische organische Verbindungen.

Die vorliegende Erfindung wird nunmehr anhand einiger Beispiele erläutert.

BEISPIELE

20 Beispiel 1 (Laborversuch)

500 g wasserfreies Kaliumfluorid (H_2O -Gehalt < 0,3 Gew.-%) aus einer frischen Produktion wurden zügig in einen 2-Liter-PE-Liner (LDPE-Monofolie mit einer Dicke von 100 µm, 1 g/m²*d) eingewogen, verschlossen und mit den in Tabelle 1 angegebenen Beimischungen in den angegebenen Mengen durchmischt. Die Proben wurden anschließend im Laborabzug bei Raumtemperatur gelagert.

Zum Vergleich wurden zwei undotierte 500 g Kaliumfluorid-Proben (Blindproben) unter gleichen Bedingungen aufbewahrt.

25

5

10

Sämtliche Proben waren zu Versuchsbeginn klumpenfrei und rieselfähig. Nach 6 Monaten wurden die Proben überprüft. Dazu wurden sie mehrfach gedreht und die Fließfähigkeit gegen die Referenzprobe visuell beurteilt. Weiterhin wird die Gewichtszunahme als Maß für die durch den PE-Liner aufgenommene Wassermenge ermittelt. Nach 6monatiger Lagerzeit blieb die Rieselfähigkeit der mit den hochdispersiven Kieselsäure vom Typ Aerosil® versetzten Labormuster erhalten. Es wurde lediglich eine geringfügige Klumpenbildung beobachtet. Die gebildeten Klumpen zerfielen jedoch unter geringer Krafteinwirkung. Im Gegensatz dazu waren die mit Kalziumphosphat, Tamol® und Polyethylenglykol versetzten Muster sowie das Referenzmuster zu einem Stück verfestigt. Unter Krafteinwirkung zerfielen die Proben zu groben Stücken, eine freie Fließfähigkeit war nicht mehr gegeben.

Die Ergebnisse der Untersuchungen sind in Tabelle 1 zusammengefaßt:

Tab. 1

5

10

15

20

Kaliumfluorid sprühgetrocknet	Charge	Konsistenz	Gewichts- zunahme g/Gew%	Lagerung über:
+0,2 Gew% Aerosil® 150	8229 A	wenige, leicht zerdrückbare Stücke	3,87/0,77	6 Monate
+0,2 Gew% Aerosil® 380	8229 A	wenige, leicht zerdrückbare Stücke	3,78/0,75	6 Monate
+0,2 Gew% Aerosil® 200	8229 A	wenige, leicht zerdrückbare Stücke	4,38/0,87	6 Monate
+ 1 Gew% Aerosil* 200	8229 A	sehr wenige, leicht zerdrückbare Stücke	3,95/0,79	6 Monate
+ 0,5 Gew% PEG 6000	8229 A	klumpig, zerdrückbare Stücke	3,98/0,79	6 Monate
+ 0,5 Gew% Tamol* NN 940	8229 A	zusammenhängend und festr. Brücken	3,96/0,79	6 Monate
+ 0,5 Gew% Calciumphosphat	8229 A	klumpig, sperrig zerdrückbare Stücke	3,77/0,75	6 Monate
+ Blindmuster	8229 A	zusammenhängend und festr. Brücken	3,34/0,66	6 Monate

Tamol[®] = eingetragenes Warenzeichen der BASF, Kondensationsprodukt aus Naphthalinsulfonsäure und Formaldehyd

PEG = Polyethylenglykol

Beispiel 2 (Betriebsversuch)

Produkt in grobe Klumpen.

5

10

15

20

25

Eine 37%-ige wäßrige Lösung von Kaliumfluorid wurde in einem Sprühtrockner mit Heißluft bei 400 °C Eintrittstemperatur und 180 °C Austrittstemperatur getrocknet. Über eine dem Sprühturmausgang nachgeschaltete Differentialdosierwaage wurde pyrogene Kieselsäure Aerosil® 200 zudosiert und auf dem Weg zur Abkühlung über eine Transportschnecke dem Kaliumfluorid derart zugeführt und mit selbigem in einen Mischer vermischt, so daß das Endprodukt einen SiO₂-Gehalt von 0,5 Gew.-% besaß. 25 kg des so erhaltenen Materials wurden in einer mit PE-Liner verschlossenen Fibertrommel über einen Zeitraum von 6 Monaten aufbewahrt. Für das mit pyrogener Kieselsäure versetzte Material ergab sich nach 6 Monaten Lagerzeit bei einer Wasseraufnahme von circa 1 Gew.-% eine gute Fließfähigkeit. Das unter gleichen Bedingungen aufbewahrte Vergleichsmuster ohne Kieselsäure war fest. Unter Krafteinwirkung zerfiel dieses

Eine an den Produkten durchgeführte Siebanalyse zeigte, daß die Klumpen des Vergleichsmaterials bei der Siebung nicht mehr vollständig zerfallen. Der Siebrückstand auf einem 75 µm-Maschensieb stieg für das Material ohne Kieselsäure von 11 % auf 23 %. Für das mit Aerosil® versetzte Material ergab die Siebung nach 6monatiger Lagerzeit keine signifikante Veränderung. Die Ergebnisse der Siebanalyse sind in Tabelle 2 wiedergegeben:

Tab. 2

Kaliumfluorid	Siebanalyse/ Konsistenz	Glühverlust	Lagerung über:
+0,5 Gew% Aerosil [®] 200	98 % < 150 μm, 89 % < 75 μm, frei fließend	0,13 %	direkt nach Fertigung
+0.2 Gew%	98 % < 150 μm. 87 % < 75 μm.	1.3 %	6 Monate

Aerosil ^a 200	frei fließend		
Blindmuster ohne	98 % < 150 μm, 77 % < 75 μm,	1.0	
Aerosil ^a	klumpig	1 %	6 Monate

Siebung über Siebmaschine Fa. Fritsch, Analysette, Amplitude 1,5, Siebdauer 20 Minuten

5

10

20

25

Patentansprüche

- 1. Gemisch, umfassend ein Alkalifluorid oder ein Erdalkalifluorid oder eine Mischung aus zwei oder mehr davon und 2 Gew.-% oder weniger Kieselsäure, vorzugsweise pyrogene Kieselsäure.
- 2. Gemisch nach Anspruch 1 umfassend als Alkalifluorid Kaliumfluorid.
- 3. Gemisch nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß es 0,2 bis 2 Gew.-% Kieselsäure, bezogen auf das Gesamtgewicht des Gemisches, aufweist.
 - 4. Gemisch nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet das es 99 bis 99,8 Gew.-% Kaliumfluorid und 0,2 bis 1 Gew.-% Kieselsäure, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht des Gemisches, aufweist.
 - 5. Verfahren zur Herstellung eines Gemisches, gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß getrocknetes Alkalifluorid oder getrocknetes Erdalkalifluorid oder eine Mischung aus zwei oder mehr davon mit 2 Gew.-% oder weniger, bezogen auf das Gesamtgewicht des Gemischs, Kieselsäure vermischt wird.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß das getrocknete Alkalifluorid oder das getrocknete Erdalkalifluorid oder die getrocknete Mischung aus zwei oder mehr davon aus Sprühtrocknung einer Lösung, umfassend das Alkalifluorid oder das Erdalkalifluorid oder die Mischung aus zwei oder mehr davon, erhalten wird.

5

10

-10-

7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Sprühtrocknung bei einer Eintrittstemperatur im Bereich von 300 bis 600 °C und einer Austrittstemperatur von 130 bis 190 °C durchgeführt wird.

8. Verwendung eines Gemisches gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 oder eines Gemisches, herstellbar in einem Verfahren gemäß einem der Ansprüche 5 bis 7, bei der Herstellung von hochreinen Metallen, beim Silberlöten, als Katalysator bei der Umsetzung organischer Verbindungen und als Fluorierungsmittel für organische Verbindungen.

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

43

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERRECD 2 0 DEC 2001

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

"PO PCT	

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts		
	WEITERES	siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
RDH29699 PCT	VORGEHEN	
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmelded (Tag/Monat/Jahr)	latum Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
PCT/EP 00/07950	16/08/2000	19/08/1999
Internationale Patentklassifikation (IPK) oc	ler nationale Klassifikation	und IPK
	C01D3/00	
Anmelder		
HONEYWELL SPECIALTY CHEM	ICALS SEELZE GMB	н
Behörde erstellt und wird dem An	melder gemäß Artikel 36 üt	1
	-	
Zeichnungen, die geändert wu menen Berichtigungen (siehe	rden und diesem Bericht zu Regel 70.16 und Abschnitt 6	andelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder grunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenom- 507 der Verwaltungsvorschriften zum PCT)
Diese Anlagen umfassen insgesam	it Blätter.	
3. Dieser Bericht enthält Angaben u	nd die entsprechenden Seite	n zu folgenden Punkten:
I X Grundlage des Bericht	s	
II Priorität		
III Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neuheit,	erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
IV Mangelnde Einheitlich		
V V Regründete Feststellur	ng nach Artikel 35(2) hinsic	htlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der därungen zur Stützung dieser Feststellung
VI Bestimmte angeführte	Unterlagen	
	r internationalen Anmeldun	g
_	gen zur internationalen Anr	
VIII Bestimmte Bemerkung	zen zur mernadonalen Am	Meldung
Datum der Einreichung des Antrags		Datum der Fertigstellung dieses Berichts
		4.0 40.04
04/01/2001		1 8. 12. 01
		Revollmächtigter Rediensteter
Name und Postanschrift der mit der inter Prüfung beauftragten Behörde	лапопален vortautigen	Bernard Louis Petit
Europäisches Patentamt		
D-80298 München Tel. (+49-89) 2399-0, Tx:	523656 epmu d	Bernard Louis Petit
Fax: (+49-89) 2399-4465	1998) (197	Bernard Louis Petit

PCT/EP00/07950

l. Grundlage des Berichts

	Dieser Beri wurden, ge enthalten.)	lten im Rahmen die	uf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt a ses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm	uf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt n nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen
	X	der internationa	len Anmeldung in der ursprünglich eingereichten Fassu	ing
		der Beschreibur	ng, Seite	in der ursprünglich eingereichten Fassung
			Seite	, eingereicht mit dem Antrag
			Seite	, eingereicht mit Schreiben vom
		der Ansprüche,	Nr.	in der ursprünglich eingereichten Fassung
			Nr.	in der nach Artikel 19 geänderten Fassung
			Nr.	, eingereicht mit dem Antrag
			Nr.	, eingereicht mit Schreiben vom
		der Zeichnunge	en, Blatt / Abb.	in der ursprünglich eingereichten Fassung
			Blatt / Abb.	, eingereicht mit dem Antrag
			Blatt / Abb.	, eingereicht mit Schreiben vom
2.	Aufgrund (der Änderungen sin	d folgende Unterlagen fortgefallen:	
		Beschreibung:	Seite	
	_	Ansprüche:	Nr.	
	ב	Zeichnungen:	Blatt / Abb.	
3.	а	oleser Bericht ist ohr ngegebenen Gründ inausgehen (Regel	ne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erst len nach Auffassung der Behörde über den Offenbarung 70.2 c)).	ellt worden, da diese aus den im Zusatzfeld gsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung
4	. Etwaige z	usätzliche Bemerku	ungen:	

V. Begründete Feststellung nach Artikel 35 (2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit	Ansprüche	1 - 8	JA
	Ansprüche		NEIN
Erfinderische Tätigkeit	Ansprüche		JA
	Ansprüche	1 - 8	NEIN
Gewerbliche Anwendbarkeit	Ansprüche	1 - 8	JA
	Ansprüche		NEIN

2. Unterlagen und Erklärungen

Aus dem Dokument (1) US-A-4 806 332 ist bekannt, daß Kaliumfluorid mit feinen Pulvern aus Talk, Kieselgur und anderen Stoffen vermischt wird. Diese Lehre wird in dem Dokument (2) US-A-3 290 158 bestätigt, indem man NaCl mit feinen Pulvern aus Silikaten Aluminosilikaten, Ton und Kieselsäure vermischt, um die bekannte Verhärtungsneigung von Alkalihalogeniden zu vermeiden.

Die Verwendung von Kieselsäure ist zwar nicht offenbart. Der Fachmann weiß aber, daß die Wirkung von Kieselsäure vergleichbar ist mit der von mehreren Pulvern aus Silikaten und Kieselgur. Die Auswahl von Kieselsäure könnte deshalb nur als patentfähig betrachtet werden, wenn der Anmelder in der Lage wäre, zu beweisen, daß Kieselsäure zu unerwarteten Ergebnissen führt, verglichen mit der Anwendung von Silikaten oder Kieselgur.

		,

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference R29699PC RI/peh	FOR FURTHER ACTION See Noti	fication of Transmittal of International y Examination Report (Form PCT IPEA 416)
International application No. PCT/EP00/07950	International filing date (day/month/year) 16 August 2000 (16.08.00)	Priority date (day month year) 19 August 1999 (19,08,99)
International Patent Classification (IPC) or no C01D 3 00	ational classification and IPC	
Applicant HONEYWE	LL SPECIALTY CHEMICALS SE	ELZE GMBH
Authority and is transmitted to the a 2. This REPORT consists of a total of This report is also accompanies.	3 sheets, including this cover	sheet. ption, claims and/or drawings which have
(see Rule 70.16 and Section	asis for this report and/or sheets containing 607 of the Administrative Instructions under total of sheets.	er the PCT).
IV Lack of unity of ir V Reasoned stateme citations and expla VI Certain documents VII Certain defects in	t of opinion with regard to novelty, inventive nvention are under Article 35(2) with regard to novelty anations supporting such statement	
Date of submission of the demand 04 January 2001 (04.0)	Date of completio	n of this report December 2001 (18.12.2001)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorized officer	
Facsimile No.	Telephone No.	

Translation

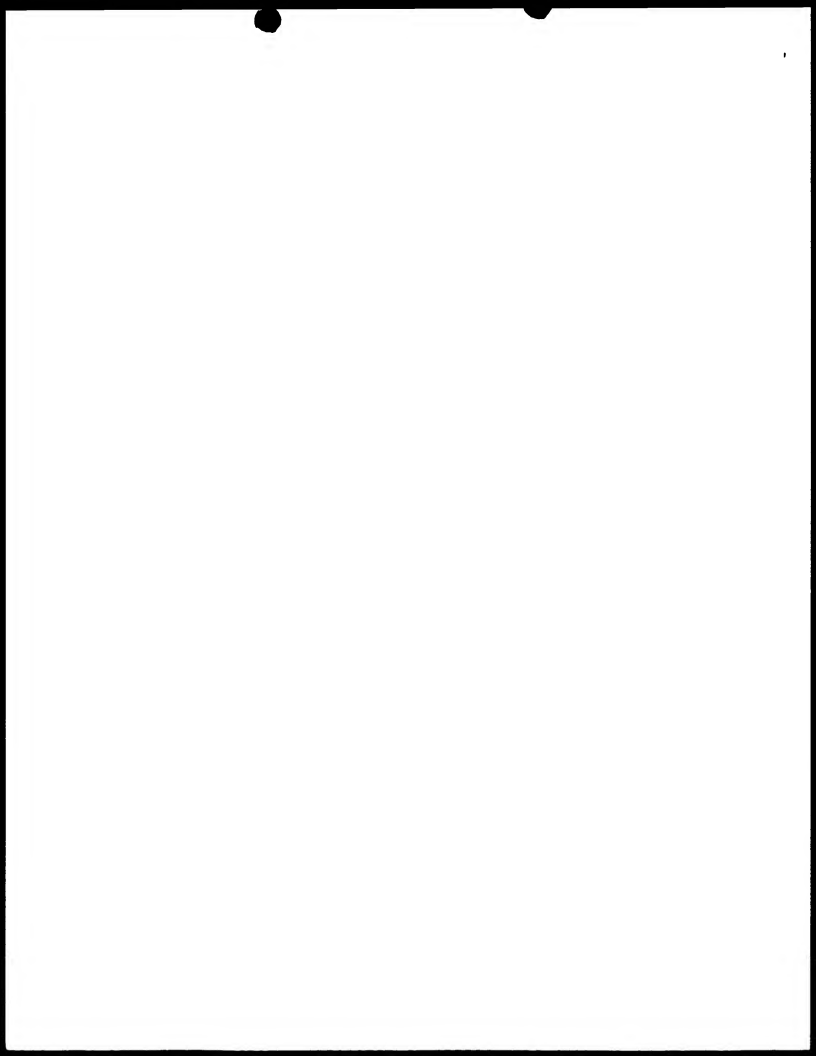
		,

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/EP00 07950

I. Basis of the report				
1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been turnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.)				
\boxtimes	the international	application as originally filed.		
	the description.	pages		
		pages		
			, filed with the letter of	
		pages	, filed with the letter of	
	the claims,	Nos.		
_			, as amended under Article 19,	
		Nos.		
			, filed with the letter of	
		Nos.	, filed with the letter of	
	the drawings,	sheets/fig		
		sheets/fig		
			. filed with the letter of	
		sheets/fig	, filed with the letter of	
2. The amendments have resulted in the cancellation of:				
	the description,	pages		
	the claims,	Nos		
	the drawings.	sheets/fig		
This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered				
to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).				
A Addistrict	observations is	ecessari.		
4. Additional	observations, if n	eeessary.		



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EF 00/07950

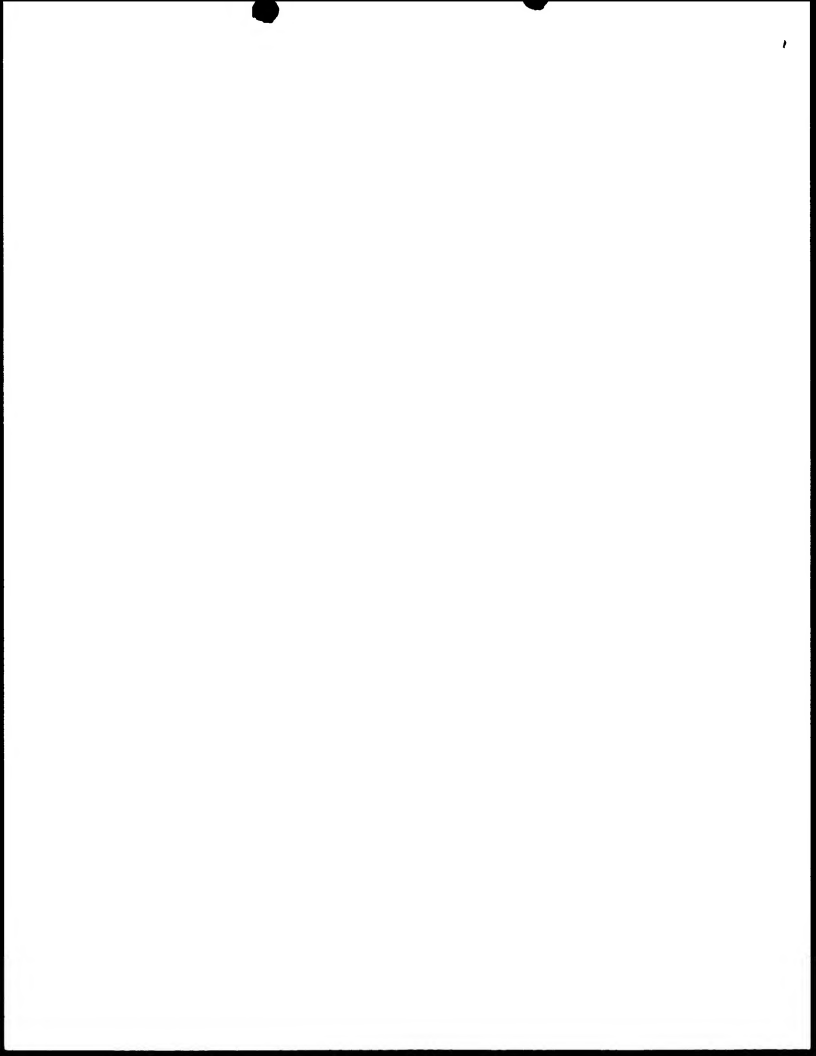
Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; V. citations and explanations supporting such statement Statement YES 1 - 8Claims Novelty (N) NO Claims YES Claims Inventive step (IS) NO 1 - 8Claims 1 - 8YES Claims Industrial applicability (IA) NO

Claims

2. Citations and explanations

The mixing of potassium fluoride with fine powders consisting of talc, diatomite and other substances is known from document (1) US-A-4 806 332. This teaching is endorsed in document (2) US-A-3 290 158, in which NaCl is mixed with fine powders consisting of silicates, aluminosilicates, clay and silicic acid in order to avoid the known tendency of alkali halides to harden.

It is true that those documents do not disclose the use of silicic acid; however, a person skilled in the art is aware that the effect of silicic acid is comparable to that of several powders consisting of silicates and diatomite. Therefore, the selection of silicic acid could only be regarded as patentable were the applicant able to prove that silicic acid yields unexpected results when compared with the use of silicates or diatomite.

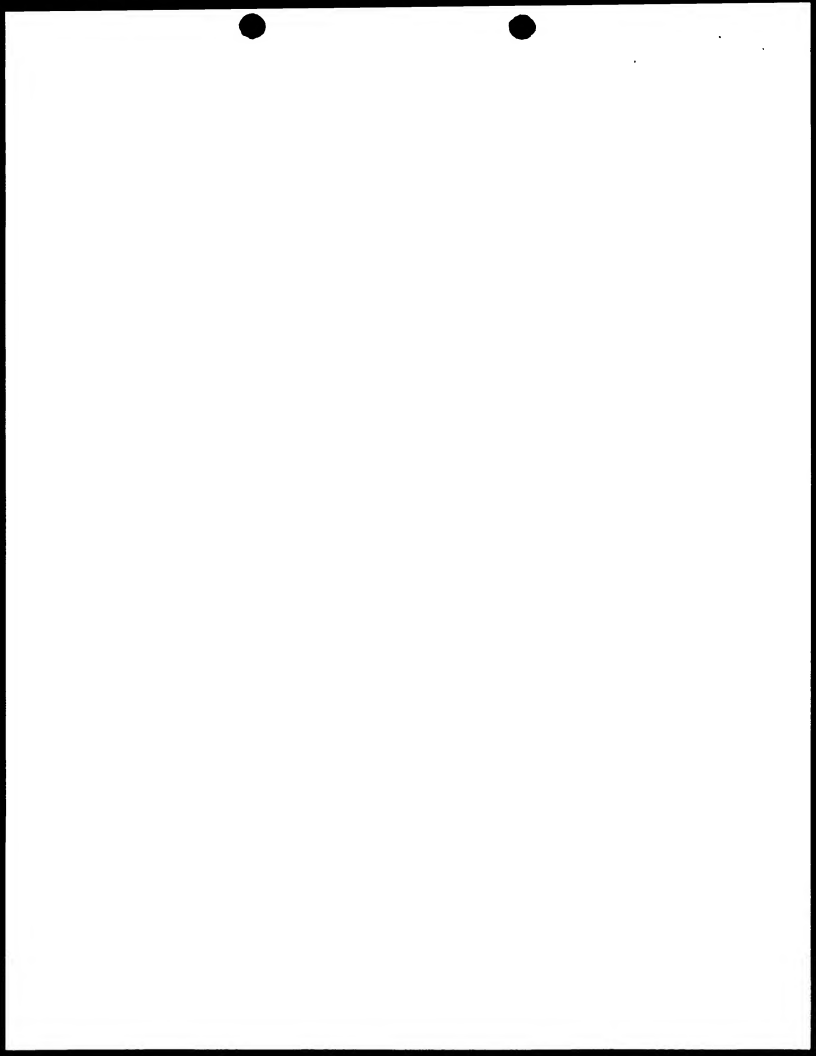


PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts RDH29699 PCT	WEITERES siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit zutreffend, nachstehender Punkt 5					
Internationales Aktenzeichen	, ····-		(Frühestes) Prior	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)		
PCT/EP 00/07950	(Tag/Monat/Jahr) 16/08/2000		19/0	8/1999		
Anmelder	10,00,2					
HONEYWELL SPECIALTY CHEMIC	ALS SEELZE GMBH					
Dieser internationale Recherchenbericht wur Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Ir	de von der Internationale nternationalen Büro übern	n Recherchenbehörde e nittelt.	erstellt und wird der	n Anmelder gemäß		
Dieser internationale Recherchenbericht umf X Darüber hinaus liegt ihm je	aßt insgesamt <u>3</u> weils eine Kopie der in di	Blätter. esem Bericht genannter	n Unterlagen zum S	Stand der Technik bei.		
Grundlage des Berichts						
Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie ein	ernationale Recherche au gereicht wurde, sofern ur	if der Grundlage der inte iter diesem Punkt nichts	ernationalen Anmel anderes angegeb	dung in der Sprache en ist.		
Die internationale Recherc Anmeldung (Regel 23.1 b)	he ist auf der Grundlage () durchgeführt worden.	einer bei der Behörde ei	ngereichten Übers	etzung der internationalen		
b. Hinsichtlich der in der international Recherche auf der Grundlage des	Sequenzprotokolls durch	geführt worden, das	r Aminosāuresequ	enz ist die internationale		
	in der internationalen Anmeldung in Schrifticher Form enthalten ist. zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.					
bei der Behörde nachträgli						
bei der Behörde nachträgli			ist.			
Die Erklärung, daß das na	chträglich eingereichte so	hriftliche Sequenzproto	koll nicht über den	Offenbarungsgehalt der		
	internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt. Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfaßten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.					
2. Bestimmte Ansprüche h	aben sich als nicht rech	erchierbar erwiesen (s	siehe Feld I).			
3. Mangelnde Einheitlichke	eit der Erfindung (siehe f	Feld II).				
Hinsichtlich der Bezeichnung der Erf						
X wird der vom Anmelder ein	ngereichte Wortlaut genel	nmigt.				
wurde der Wortlaut von de	er Behörde wie folgt festgi	esetzt:				
Hinsichtlich der Zusammenfassung						
wird der vom Anmelder ei wurde der Wortlaut nach f Anmelder kann der Behör Recherchenberichts eine	Regel 38.2b) in der in Felo de innerhalb eines Monat Stellungnahme vorlegen.	d III angegebenen Fass s nach dem Datum der	Absendung dieses	de festgesetzt. Der Internationalen		
6. Folgende Abbildung der Zeichnunge	n ist mit der Zusammenfa	ssung zu veröffentliche				
wie vom Anmelder vorges			X	keine der Abb.		
weil der Anmelder selbst l						
weil diese Abbildung die E	Erfindung besser kennzei	chnet.				



INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

s Aktenzeichen PCT/EP 00/07950

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C01D3/00 C01D3/26 C01F11/22

C01F5/28

B01J2/30

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK - 7 - C01D - C01F - B01J

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

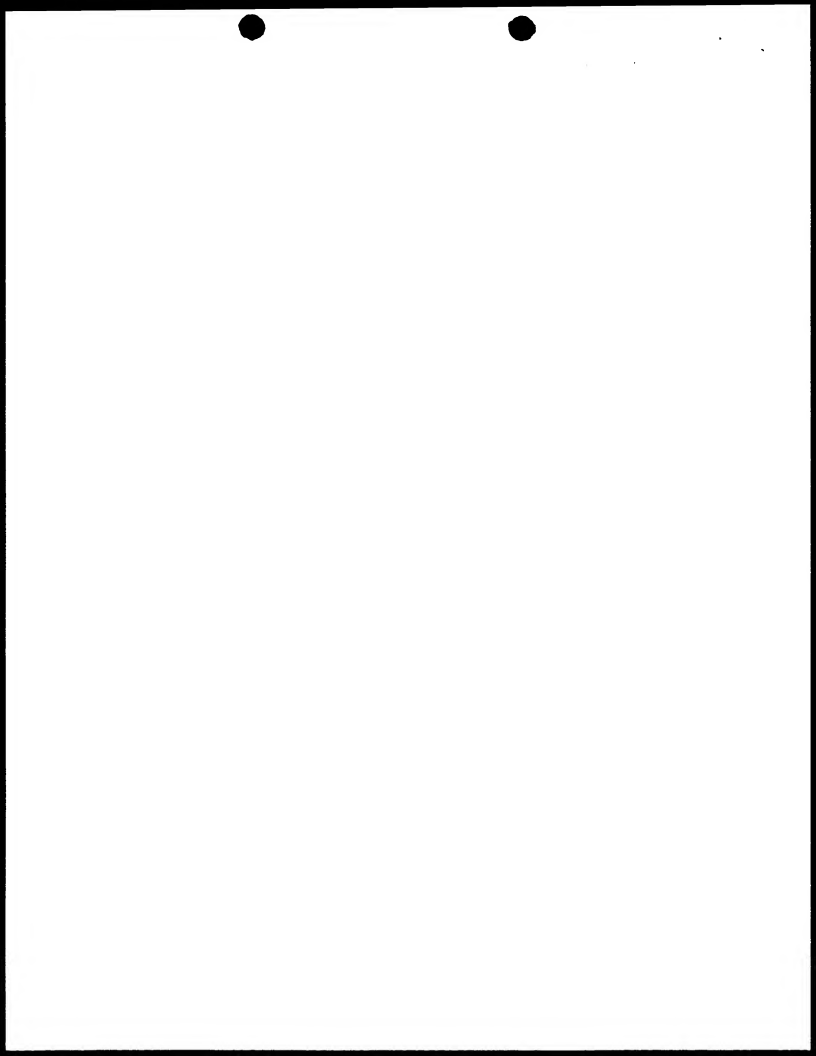
Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Data

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	US 4 806 332 A (MIKI NOBUHIRO) 21. Februar 1989 (1989-02-21) in der Anmeldung erwähnt Spalte 1, Zeile 15 - Zeile 55; Beispiel 1	1-7
Υ	US 3 290 158 A (J.M. HUBER CORP., LOCUST, N.J., USA) 6. Dezember 1966 (1966-12-06) Spalte 1, Zeile 15 - Zeile 71	1-7
A	US 3 279 992 A (MONSANTO CO., DELAWARE, USA) 18. Oktober 1966 (1966-10-18) Spalte 2, Zeile 31 - Zeile 61 Spalte 2, Zeile 69 -Spalte 3, Zeile 19 	1-7

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
 Besondere Kategonen von angegebenen Veröffentlichungen: *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	 *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
12. Dezember 2000	29/12/2000
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Siebel, E

1

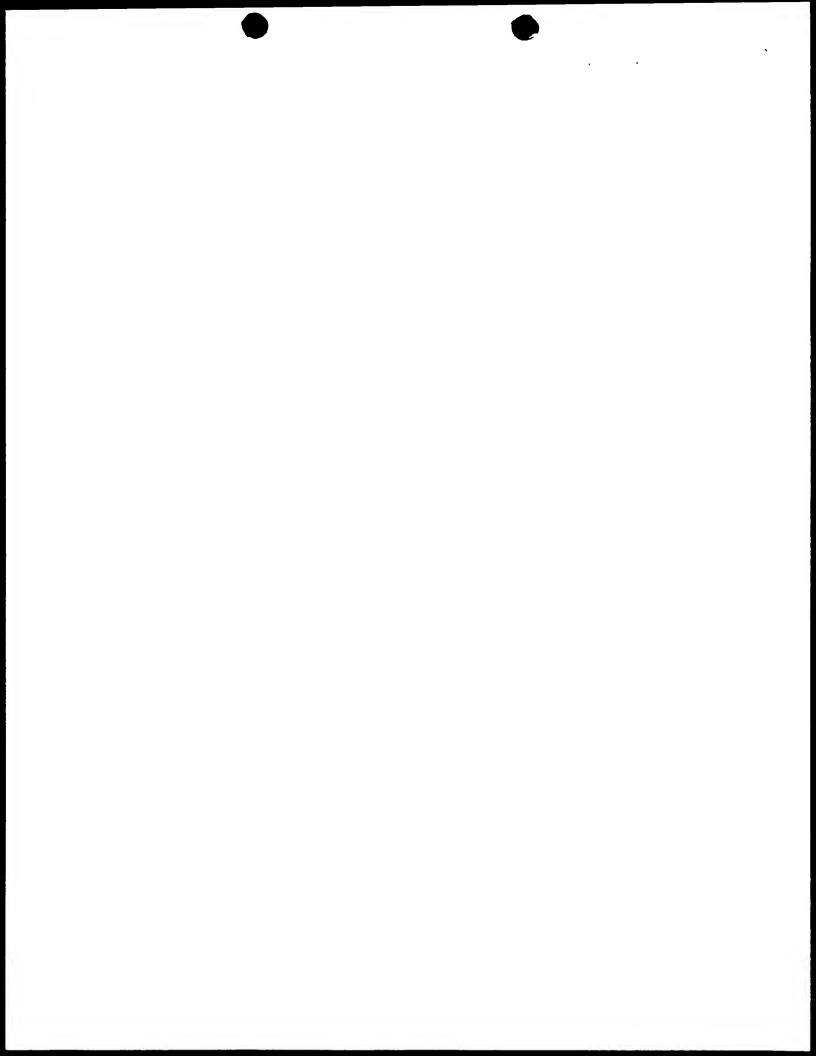


INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EY 00/07950

		PUITER OF	,, 0, 550
C.(Fortsetz	ung) ALŞ WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm-	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	J. AIGUEPERSE, P. MOLLARD, D. DEVILLIERS, M. CHEMLA, R. FARON, R. ROMANO, J.P. CUER: "Fluorine Compounds, Inorganic" ULLMANN'S ENCYCLOPEDIA OF INDUSTRIAL CHEMISTRY, Bd. A11, 1988, Seiten 329-331, XP002155234 Weinheim das ganze Dokument		8

1



INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die

₃n Patentfamille gehören

Inter s Aktenzeichen
PCT/EP 00/07950

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
US 4806332	Α	21-02-1989	KEINE	1	
US 3290158	Α	06-12-1966	KEINE		
US 3279992	Α	18-10-1966	KEINE		



4.1. Ammonium Fluorides

Ammonium fluoride [12125-01-8] $(M_r =$ 37.04), NH₄F, is a colorless, hygroscopic salt. It crystallizes in the hexagonal system. Its solubility in water is about 1000 g/L at 0 °C. It decomposes on heating to NH₃ and NH₄F·HF. The latter, known as ammonium bifluoride [1341-49-7] $(M_r = 57.04)$, is a white, transparent, hygroscopic salt (mp 126.1 °C, bp 239.5 °C) crystallizing in the orthorhombic system. Anhydrous ammonium fluoride is prepared by reacting anhydrous NH, and HF or by heating aqueous solutions of NH₄F at reduced pressure, so that a mixture of H₂O and NH₃ is distilled [127]. Very pure metal fluorides (CaF₂, MgF₂, etc.) may be prepared by reaction of NH₄-HF with the metal carbonates [128]. Direct fluorination of NH₄F·HF by elemental fluorine is employed for the manufacture of NF₃ (see p. 339).

Aqueous solutions of NH₄F · HF are used instead of hydrofluoric acid in many fields: decoration of glassware, glass washing, decolorization of iron stains on textiles, fungicidal treatment of wood [129], and etching of metals [129]. These surface treatments with NH₄F·HF solutions are used on many metals, for example: formation of a glazed finish on aluminum surfaces [130], removal of thin layers of surface oxides from thin aluminum films in integrated semiconductor circuits [131], and activation of magnesium [132] or steel [133] substrates before nickel plating or phosphatizing [133].

Solutions of NH₄F·HF in anhydrous HF have been proposed as electrolytes, for example, for the industrial production of elemental fluorine [134], but this process is not yet in use because of corrosion problems (see Fluorine, p. 314); however, these electrolytes are suitable in special small-scale electrolysis cells for the fluorination of organic molecules [135] and the deposition of conducting polyaniline coatings on electrodes [136].

4.2. Cobalt Fluorides

Cobalt difluoride [10026-17-2] ($M_r = 96.93$), CoF₂, crystallizes with the rutile structure (mp 1200 °C); it is obtained by the action of anhydrous HF on cobalt carbonate, whereas the great oxidizing strength of elemental fluorine or CIF, is needed for the preparation of cobalt trifluoride [10026-18-3].

 CoF_3 ($M_r = 115.93$) is considered a solid fluorine carrier because it can release part of its fluorine in the free form when the temperature is raised:

$$2 \text{ CoF}_3 \longrightarrow 2 \text{ CoF}_2 + \text{ F}_2$$

GLEMSER [137] claims that the decomposition does not really occur below 600 °C. Nevertheless, CoF₃ is a strong fluorinating agent that may be regenerated after use [130]. CoF₃ is especially useful in organic synthesis [138], e.g., for the preparation of perfluorocarbons from the hydrocarbons. Addition of fluorine to halogenated alkenes, such as trichloro trifluoro propene, by reaction with CoF₃ is also possible under carefully controlled conditions [139]. On the other hand, high temperatures and long contact times generally produce highly fluorinated compounds. CoF, is also capable of converting most metal oxides to high-oxidation-state metal fluo-

Special care must be taken during handling, because CoF₃ is toxic and hygroscopic.

4.3. Lithium Fluorides

Lithium fluoride [7789-24-4], $(M_r = 25.94)$, LiF, is a white salt (mp 846 °C; bp 1680 °C) that is sparingly soluble in water. It has the NaCl structure, like all alkali-metal fluorides. It is prepared by the action of hydrofluoric acid on lithium carbonate or hydrogen carbonate. The bifluoride [12159-92-1], LiF. HF, is unstable.

Quantities of 1-2% of LiF are added to the electrolyte KF-2 HF for the production of elemental fluorine. These additions have been reported to be effective for preventing the anode effect by improving the wettability of the carbon electrodes [140], [141]. This is probably related to the property of LiF to form highly conducting ternary compounds C_xF_yLi_x with graphite fluoride [142].

LiF is also used in flux compositions for metal joining and in the ceramics industry. Extremely oxidation-resistant, it is a more efficient lubricant than previously reported soft oxides (PbO) at temperatures above 500 °C [130]. Large, pure crystals of LiF are employed in optical systems for ultraviolet, visible, or infrared light and in X-ray monochromators.

Finally, LiF is a component of many fused electrolytes. For example, the eutectic mixture of LiF, NaF, and KF, known as FLiNaK (composition in mol%: LiF 46.5, NaF 11.5, KF 42.0; mp 454°C) is a suitable electrolyte for the electrodeposition of refractory metals (Zr, Ta, Nb, Cr, Mo, W, and their alloys) as structurally coherent, ductile, fine-grained deposits [143], [144]. This electrolyte is also used in high-temperature batteries.

In nuclear energy production, fused salt breeders, using a mixture of lithium, beryllium, and thorium fluorides at 500 °C, have been proposed as a replacement for the conventional pressurized-water reactors employing uranium. Molten LiF or Li₂BeF₄ have also been considered for fusion reactors in the breeding part or for cooling [145]

The world consumption of LiF is ca. 250 tonnes per year [146].

4.4. Magnesium Fluoride

Magnesium fluoride [7783-40-6]. ($M_r = 62.31$), MgF₂, is a colorless salt with the rutile structure. It is formed by reaction of magnesium oxide and HF or magnesium carbonate and NH₄F·HF [128]. It is also a byproduct from the manufacture of elements such as beryllium by reduction of the corresponding fluoride by magnesium metal [147].

In Mg metallurgy and in the ceramics industry, MgF₂ is used as a flux. Single crystals of alkaline-earth fluorides, such as MgF₂, are suitable for optical applications because of their large domain of transparency from the ultraviolet to the middle infrared region [130]. Infrared transparent windows may be prepared by hotpressing MgF₂ powder [148].

Ternary intercalation compounds of graphite with fluorine and MgF₂ were recently prepared [142], these compounds have high electrical conductivity and would therefore have an important potential as cathodes or new electroconductive materials. Finally, the eutectic NaF -MgF₂ has been proposed in advanced latent-heat energy storage for solar power systems [149].

4.5. Nickel Fluorides

Nickel(II) fluoride [10028-18-9], $(M_r = 96.71)$, NiF₂, is a green salt that sublimes above 1000 °C. It crystallizes with the rutile structure

and is slightly soluble in water or anhydrous HF and more soluble in aqueous HF.

Nickel(II) fluoride is used in the manufacture of zinc oxide-based ceramic varistors [150] and in organic synthesis as a hydrofluorination catalyst [151]. The addition of NiF₂ to molten KF·2 HF has been reported to be effective in preventing the anode effect in fluorine manufacture [140], probably because, during electrolysis, the carbon anode is coated with a catalytic layer containing nickel ions in the higher oxidation state (+4).

Numerous complex salts of nickel(III) or (IV) have been reported in the literature [152], such as M₃NiF₆ and M₂NiF₆, where M = Na, K, Rb, or Cs. They are prepared by the action of a strong fluorinating agent on a mixture of nickel and alkali-metal halides. For example, K₂NiF₆ [17218-47-2] may be prepared by the action of elemental fluorine on a mixture of KCl and NiCl₂ at 275 °C [153]. These complex salts of Ni(III) and (IV) are fluorinating agents in anhydrous HF, and some of them can be used as sources of pure elemental fluorine [154].

Bis(tetrafluoroammonium) hexafluoronickelate [63105-40-8], (NF₄)₂NiF₆, which is a solid fluorine carrier, has been proposed as a high-energy solid-propellant oxidizer. It is prepared from Cs₂NiF₆ and NF₄SbF₆ in anhydrous HF [155].

4.6. Potassium Fluorides

Potassium fluoride [7789-23-3], (M_r = 58.10), KF, is a colorless to white hygroscopic salt that crystallizes with the NaCl structure (mp 858 °C, bp 1505 °C). Two hydrates are known: KF · 2 H₂O (mp 41 °C) and KF · 4 H₂O (mp 19 °C).

Potassium fluoride is prepared by reacting potassium carbonate (or KOH) with aqueous hydrofluoric acid. Care is necessary in handling the anhydrous salt, to prevent its hydration.

The anhydrous salt is used in preparing silver soldering fluxes. For brazing, mixtures of alkaline borates and potassium fluoride are generally preferred, but a mixture of KF and AlF₃ has been proposed for brazing aluminum and its alloys [156].

Anhydrous KF is used in organic synthesis as a catalyst for various reactions [157], [158] or to introduce fluorine into organic molecules [146], [159]. For example, fluoro compounds can be prepared by replacing labile chlorine atoms by

fluorine atoms, as in the manufacture of sodium fluoroacetate, a rat poison. The nucleophilic strength of F⁻ and the solubility of KF in aprotic organic solvents may be improved by using crown ethers. The "naked" fluoride ion obtained is an efficient fluorinating agent [159].

Potassium fluoride is a component of an electrolyte known as FLiNaK (see p. 330).

In France, potassium fluoride may be added to table salt to increase resistance to dental caries 0.76 g KF, corresponding to 0.250 g of fluorine, is added per kilogram of NaCl [159a].

The tetrahydrate, KF 4 H₂O, has been proposed for the storage of heat (below 100 °C) because its melting point is close to room temperature [145].

Potassium bifluoride [7789-29-9] (M_r = 78.11), KF HF, also called Frémy's salt, is a white, crystalline salt (mp 239 °C). It is prepared from potassium carbonate or hydroxide and aqueous hydrofluoric acid. The concentrated solution is cooled to permit crystallization. A process including precipitation in the presence of a saturated alcohol (ethanol, propanol) has been described in the patent literature [160]. KF-HF can also be obtained from fluosilicic acid [161]. Thermal decomposition of KF-HF produces HF.

Potassium bifluoride is used in fluxes [162], [163], in etching metals such as aluminum [129], [164], in frosting glass [165], and in the treatment of wood to prevent fungal attack [129], [166]. KF 2 HF [12178-06-2] (mp 71.7 °C) is prepared from commercial Fremy's salt and HF. In all modern fluorine-production units, the electrolyte has the approximate composition KF 2 HF for temperatures ranging from 80 110 °C (see Fluorine, pp. 313-314].

4.7. Sodium Fluorides

Sodium fluoride [7681-49-4] ($M_r = 41.99$), NaF, is a white, crystalline salt with the NaCl structure (mp 992 °C, bp 1704 °C). Its solubility in water is ca. 40-50 g/L between 0 and 100 °C. Relatively high concentrations of fluoride ions have toxic effects; the lethal dose for a 70-kg human is estimated to be 5-10 g of sodium fluoride [167]. NaF is made by reacting sodium carbonate or hydroxide with hydrofluoric acid; separation of the NaF from the solution and drying may be improved by adding a saturated alcohol (ethanol, propanol) to the solution [168]. If ex-

cess acid is added, sodium bifluoride [1333-83-1] $(M_e = 61.99)$, NaF·HF, is formed. At present, NaF·HF and NaF are frequently prepared from inexpensive materials such as the waste gases from superphosphate manufacture by conversion of H_2SiF_6 [169]. [170]. The annual consumption of NaF is estimated at several million tonnes [146]

On heating above 160 °C, NaF ·HF decomposes to NaF and HF. Use is made of this property in fluorine manufacture: the anodic gases, mainly composed of fluorine, contain ca. 7-10% HF, which can be partially removed by condensation. If a low level of contamination is required, e.g., <0.02 vol%, HF is absorbed by sodium fluoride, forming NaF ·HF. The absorbent is regenerated by heating.

Sodium fluoride may be added to drinking water (0.7-1 mg F⁻/L) to increase resistance to dental caries. It is also used for pickling stainless steel, in soldering and metallurgical fluxes, and in wood treatment [166].

In the reprocessing of irradiated fuels, ruthenium, niobium, and antimony can be separated by absorbing them on, or complexing them with, NaF at 400 °C [130]. NaF is a component of an electrolyte known as FLiNaK (see p. 330).

Sodium bifluoride is a good laundry sour: it removes iron stains and does not attack textile fibers. It is also used in etching and frosting glass [165], and in cleaning stone and brick facades. In aluminum manufacture, cryolite may be prepared by the reaction of aluminum hydroxide, Al(OH)₃, with solid NaF · HF [171].

4.8. Tungsten Hexafluoride

Tungsten hexafluoride [7783-82-6] ($M_r = 297.84$), WF₆, is a colorless gas at room temperature (mp 2.5 °C, hp 17.1 °C), which is hydrolyzed by water to WO₃. Its reactivity as an oxidant has been compared with that of hexafluorides of other transition metals [172], [173]: It is a mild oxidant and a poor fluorinating agent [173]. Its electrochemical behavior in anhydrous hydrogen fluoride was studied recently [174], and a new general preparative route for lower fluorides and hexafluorometallates of the transition metals (NaWF₆, etc.) was reported.

Tungsten hexafluoride is manufactured by the direct action of elemental fluorine on solid powdered tungsten, e.g., in a flame reactor. It is stored in steel containers (1 - 1000 kg). Its major